(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出度公開發导

特開平11-1605

(43)公開日 平成11年(1999)1月6日

(51) Int.CL⁶

鐵別配号

ΡI

C08L 87/02 C08K 9/04 COSL 67/02

CO8K 9/04

審査請求 末請求 請求項の数2 OL (全 8 頁)

(21)出願番号

特膜平9-154734

(71)出廢人 000004503

1

ユニチカ株式会社

(22)出版日 平成9年(1997)6月12日

吳麻県尼崎市東本町1丁目50番地

(72) 発明者 吉川 昌毅

京都府宇治市宇治小桜23番地 ユニチカ株

式会社中央研究所内

(72) 発明者 久保田 智子

京都府宇治市宇治小桜23番地 ユニチカ株

式会社中央研究所内

(54)【発明の名称】 ポリエステル複合材料

(57)【要約】

【課題】 機械的特性や耐熱性が良好で、外観、特に色調に優れた熱可塑性ポリエステル複合材料を提供する。 【解決手段】 有機ホスホニウムイオンが層間にイオン結合した層状珪酸塩と熱可塑性ポリエステルとを含有し、色差計で測定したし値が30以上であるポリエステル複合材料。 (2)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 有機ホスホニウムイオンが層間にイオン 結合した屈状珪酸塩と熱可塑性ポリエステルとを含有 し、色差計で測定したし値が30以上であることを特徴と するポリエステル複合材料。

【請求項2】 有機ホスホニウムイオンが、下記(1) 式 で表される有機イオンであることを特徴とする請求項1 に記載のポリエステル復合材料。

[{{t}:1]

$$R^{1} - P^{*} - R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$(1)$$

[式中、R1、R1、R1、R1 は、炭素数1~20のア ルキル基、カルボキシル基、ヒドロキシル基、フェニル 基からなる群より選ばれたものである。ただし、アルキ ル基およびフェニル基は、その水素原子の一部がハロゲ ン、ヒドロキシル基、カルボキシル基、一〇〇〇R(R は炭素数1~5のアルキル量)からなる群より適ばれた もので置換されていてもよい。〕

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、機械的特性や耐熱 性が良好で、外額、特に色調に優れた成形品とすること ができるポリエステル複合材料に関する。

[0002]

【従来の技術】ポリエチレンテレフタレートやポリブチ レンテレフタレートに代表される熱可塑性ポリエステル は、優れた耐熱性や加工性などを有しているため、成形 品、フィルム、繊維など様々な用途に用いられている。 また。これらポリエステルをガラス繊維や炭素繊維など の微維状強化村やタルクなどの無機質で強化した樹脂組 成物も広く知られている。しかし、十分な機械的特性や 耐熱性をもたせるには前記した無機質を多置に添加する 必要があり、そのため比重が増加したり、加工性が低下 するという問題があった。

【0003】前記問題点を解消するものとして、近年、 層状珪酸塩を分子レベルで樹脂中に分散させ、少ない強 化材量で耐熱性や機械的特性を向上させた複合材料が穏 ャ提案されている。例えばポリアミド複合材料について 40 は、特関昭62- 74957号公報に、ポリアミド中に居状粘 土鉱物が均一に分散された強度、剛性、耐熱性に優れた 復合材料とその製造方法が開示され、少量の座状钻土鉱 物の添加で、機械的特性や耐熱性が大きく向上すると同 時に朝性の低下の少ない複合材料が得られている。この 復合材料は層状鮎土鉱物を膨潤化剤で前処理したのち、 ポリアミドを形成するモノマーと混合し、次いで前記モ ノマーを重合させて製造するものであるが、この方法を ポリエステルに適用しても、ポリアミドの場合のように 層状鮎主鉱物が均一に分散された複合体は得られない。 50 酸成分とジオール成分との重縮合体 ヒドロキシカルボ

そとで、特関平3 - 62846号公報においては、相溶化剤 の添加により。前記した層状粘土鉱物の分散性を改良す る試みがなされているが十分でなく、機械的特性や耐熱 性の向上が小さく、靭性の低下が大きい成形品しか得ら れない。また、特関平7-166036号公報には、陽イオン 交換容量が30ミリ当置/100d以上の層状珪酸塩をホスト

とし、4級アンモニウムイオンをゲストとする層間化合 物を含有する芳香族ポリエステル組成物が提案されてい

10 【0004】上記の各公報に記載の方法は、いずれの場 台も、層状珪酸塩の層間の無機金属イオンを有機陽イオ ン (膨調化剤) と置換することにより層状珪酸塩の表面 極性を変え、ポリエステル樹脂との組溶性を向上させる ことを目的とするものであり、通常は有機陽イオンとし て4級アンモニウムイオンが用いられている。

【0005】上記した4級アンモニウムイオンを用いた 復合材料を得るには、このアンモニウムイオンをボリエ ステル重縮台時のいずれかの段階に添加するか。もしく は得られたポリエステルを成形加工する際に添加する方 20 法などが用いられているが、このイオンは一般的に耐熱 性があるものではなく、とれらのプロセスにおける熱負 荷によって容易に熱分解を超こし、着色したり臭いが発 生したりして、製造上のトラブルの原因となる。さら に、重縮合時のいずれかの段階で添加した場合には、理 由は定かではないが、熱分解物による熱物性の低下や高 分子量のものができないなどの好ましくない結果をまね

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は上記の問題点 30 を解消し、色調、熱物性、生産性の改善されたポリエス テル複合材料を提供するものである。

[0007]

【課題を解決する手段】本発明者らは、上記課題を解決 するために鋭意研究を重ねた結果、本発明に到達した。 すなわち本発明は、有機ホスホニウムイオンが層間にイ オン結合した層状珪酸塩と熱可塑性ポリエステルとを含 有し、色差計で測定したし値が30以上であることを特徴 とする彼台材料を要旨とするものである。

[0008]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 本発明のポリエステル複合材料は、熱可塑性ポリエステ ルと、有機ホスホニウムイオンがイオン結合した層状廷 酸塩(以下「有機化珪酸塩」という。) とを含有するも のである。

【0009】本発明に用いる熱可塑性ポリエステルとし ては、主鎖にエステル結合を有する熱可塑性ポリエステ ルなら特に制限はなく、結晶性ポリエステルであっても 非晶性ポリエステルであってもよい。具体的には、ジカ ルボン酸またはそのエステル誘導体からなるジカルボン

ン酸の重縮合体、環状ラクトン化合物の関環重合体など が挙げられる。

【0010】ジカルボン酸成分としてはテレフタル酸、 イソフタル酸。オルトフタル酸、クロルフタル酸。ニト ロフタル酸、2,5-ナフタレンジカルボン酸、2,6-ナフタ レンジカルボン酸、2,7-ナフタレンジカルボン酸。1,5-ナフタレンジカルボン酸、メチルテレフタル酸、4,4'-ビフェニルジカルボン酸、2,2'- ビフェニルジカルボン 酸、4,4'- ビフェニルエーテルジカルボン酸、4,4'- ジ フェニルメタンジカルボン酸、4,4% ジフェニルスルホ 10 ンジカルボン酸、4,4% ジフェニルイソプロピリデンジ カルボン酸、1.2-ビス (4-カルボキシフェノキシ) エタ ン、5-ナトリウムスルホイソフタル酸などの芳香族ジカ ルボン酸、シェウ酸、コハク酸、アジビン酸、スペリン 酸、アゼライン酸、セバシン酸、ドデカンジオン酸、オ クタデカンジカルボン酸、ダイマー酸、マレイン酸、フ マル酸などの脂肪族シカルボン酸、1.4-シクロヘキサン ジカルボン酸などの脂環式ジカルボン酸などが挙げられ る.

【0011】ジオール成分としては、エチレングリコー 20 ル、プロピレングリコール、1,3-ブタンジオール、1,4-ブタンジオール、ジエチレングリコール、ネオペンチル グリコール、1,5-ペンタンジオール、1,6-ヘキサンジオ ール、1,8-オクタンジオール、1,19- デカンジオールな どの脂肪族ジオール、1.4-シクロヘキサンジメタノー ル、1.3-シクロヘキサンジメタノール、1,2-シクロヘキ サンジメタノールなどの脂類式ジオール、ビスフェノー ルAやビスフェノールSなどのビスフェノール類または*

$X_{0.3\sim1.0}Y_{2.0\sim3.0}$ ($Z_{3.5\sim4.5}O_{10}$) $Q_{1.5\sim3.0}$

〔ただし、Xは層間のアルカリ金属イオンまたはアルカ リ土類金属イオンを表し、K'、Na'、Li'、Ca'、Ma **からなる群より選ばれた少なくとも1種のイオンであ る。Yは8面体位置のイオンであり、Li*、kij*、F e'、Ni'、Mi'、Al''、Fe''からなる群より選ばれた 少なくとも1種のイオンである。2は4面体位置のイオ ンであり、Siffまたはその一部をGeff、Alff、Feff、B "からなる群より選ばれた少なくとも1種のイオンで置 換したものである。QはOH⁻、F⁻ から選ばれた少な くとも1種のイオンである。]

【0016】式(2) の層状珪酸塩の具体的な例として は、天然品としては、モンモリロナイト、バイデライ ト、ノントロナイト、サポナイト、ソーコナイト、ヘク トライト、スチブンザイトなどのスメクタイト族に含ま れる鉱物や、バーミキュライトなどが挙げられる。ま た、合成品としては、ナトリウム型フッ素四畦素製母、 ナトリウム型テニオライト、リチウム型へクトライト、 リチウム型テニオライト、ナトリウム型へクトライトな どの影響性雲母やスメクタイトに分類されるものが挙げ られる。台成品の製造方法としては、溶融法、インター 50 ニウム、メチルトリフェニルホスホニウム、エチルトリ

* それらのエチレンオキサイド付加体。ハイドロキノン、 レゾルシノールなどの芳香族ジオールなどが挙げられ る.

【① 0 1 2】ヒドロキシカルボン酸としては、p-ヒドロ キシ安息香酸、p-(2-ヒドロキシエトキシ)安息香酸、 6-ヒドロキシカプロン酸などのヒドロキシカルボン酸が 挙げられ、ラクトン化合物としては、8- バレロラクト ン. ァ- ブチロラクトン、ε- カプロラクトンなどが夢 げられる。

【0013】ポリエステルの具体的な例としては、ポリ エチレンテレフタレート、ポリプチレンテレフタレー ト、ポリシクロヘキシレンジメチレンテレフタレート、 ポリエチレンナフタレート、ポリプチレンナフタレー ト、ポリエチレンイソフタレート/テレフタレート、ポ リブチレンイソフタレート/テレフタレート、ポリシク ロヘキシレンジメチレンイソフタレート/テレフタレー ト.p-ヒドロキシ安息香酸/ポリエチレンテレフタレー トなどが挙げられが、ポリエチレンテレフタレートが特 に好ましい。

【①014】本発明で用いる有機化珪酸塩は、下記機造 式(2) で示される層状壁酸塩と有機ホスホニウムイオン とのイオン交換反応で得られるものであり、その製法に ついては特に限定されるものではない。また、式(2)で 示される層状珪酸塩は天然品であっても合成品であって 65:63

[0015] (t2)

(2)

カレーション法。水熱法などが挙げられが、いずれの方 法であってもよい。

【0017】また、これら層状珪酸塩は水ひ処理等の緑 作により精製されていてもよい。さらに、これらの層状 廷酸塩はホスポニウムイオンで有機化処理する必要があ るため、陽イオン交換容量をもっている必要があるが、 有機ホスホニウムイオンを層状珪酸塩に導入することが できるものなら、この値は特に限定されるものではな

【①①18】本発明に用いる式(1) で表される有機ホス 40 ホニウムイオンの具体例としては、テトラエチルホスホ ニウム、トリエチルベンジルホスポニウム、テトラブチ ルホスホニウム、テトラオクチルホスホニウム、トリメ チルデシルホスホニウム。 トリメチルドデシルホスホニ ウム、トリメチルヘキサデシルホスホニウム、トリメチ ルオクタデシルホスホニウム、トリプチルメチルホスホ ニウム、トリプチルドデシルホスホニウム、トリプチル ヘキサドデシルホスホニウム、トリプチルオクタデシル ホスホニウム テトラキス (ヒドロキシメチル) ホスホ (4)

フェニルホスホニウム、2-ヒドロキシエチルトリフェニ ルホスホニウム、ジフェニルジオクチルホスホニウム、 トリフェニルオクタデシルホスポニウム、テトラフェニ ルホスホニウムなどが挙げられ、テトラエチルホスホニ ウム、テトラブチルホスホニウム、テトラキス (ヒドロ キシメチル) ホスホニウム、エチルトリフェニルホスホ ニウム、2-ヒドロキシエチルトリフェニルホスホニウム などが特に好ましい。

【①①19】本発明における有機化珪酸塩を製造するに 際しては、前記式(2) の層状珪酸塩を溶媒中に分散した 10 後に、前記式(1) のホスホニウムイオンと復合し、式 (2) 中でXで表されるイオンの一部または全部をホスホ ニウムイオンで置換する必要があり、この際、溶媒とし て水、メタノール、エタノール、プロパノール、イソブ ロバノール、エチレングリコール、1.4-ブタンジオール などが用いられる。

【① ①2 ① 】本発明の複合材料における熱可塑性ポリエ ステル樹脂と有機化珪酸塩の構成比は、複合材料中にお ける、後述する方法で求めた無機物含有率が 0.5~15重 は1~5 重量%である。この無機物含有率が 9.5重量% 未満では結強の効果が小さく、15重量%を超えると層状

【0021】本発明のポリエステル複合材料の製造方法 としては、色差計で測定したL値が3G以上の値を満足す るものなら特に制限はされないが、例えば (1)層状珪酸 塩の層間カチオンとホスホニウムイオンとのイオン交換 による有機処理工程を経て得られた有機化珪酸塩と、熱 可塑性ポリエステル樹脂との溶融混合をおこなうコンパ ウンド法や、(ti)前記した有機化達酸塩をポリエステル 30 (a) 色調 (上値) の重合工程で添加する方法などが好適に採用される。ま た後者の方法では重合工程のいずれの段階で有機化珪酸 塩を添加してもよい。

【0022】また、上記2種類の製造法のうちでは、(i 1)の方法が好ましく、この方法で製造されたポリエステ ル複合材料においては、有機化珪酸塩の各珪酸塩層は樹 脂中に均一に敞分散している。ここでいう微分散状態と はX領回折で測定した珪酸塩層の層間距離が20A以上で あることをいう。また、ここでいう均一とは層状珪酸塩 の一枚一枚がもしくは平均的な重なりが5層以下の多層 40 ンの等重置復合溶媒に溶し、20℃で測定した。 物が平行にまたはランダムに、もしくは平行とランダム が混在した状態で、その50%以上が、好ましくは70%以 上が境を形成することなく分散している状態をいう。

【0023】さらに、本発明のポリエステル復合材料は その色調が優れていることを特徴とし、色差計で測定し たし値が30以上の値をとることが必要であり、30~70の 値をとるものがより好ましい。このし値が30未満では商 品価値が少ないものとなる。なお、ここでいうし値と は、ハンターのLab 表色系における し軸の数値をい

う。Laり表色系とは、色調をL、a、りの3つの直行 50 (f) 引張り強度および引張り弾性率

軸を用いて衰したものであり、Lは明度であり鼓値が大 きいほど白色度が高く、a 軸の+側は赤、-側は緑の領 域、b軸の+側は費、-側は青の領域を示す。

【0024】本発明の複合材料には、エポキシ化合物、 オキサゾリン化合物、カルボジイミド化合物およびジリ ジン化合物などのポリエステルの耐加水分解性を向上せ しめるような化合物を併用してもよい。

【①025】本発明の複合材料は、本発明の目的を損な わない範囲で、通常の添加剤、例えば繁外線吸収剤、熱 安定剤、滑剤、修型剤、染料および顔料を含む着色剤、 核化剤および難燃剤などの1種または2種以上をさらに 含有することができる。

【0026】また少量の他の樹脂を含有することもで き、熱可塑性樹脂としては、ポリエチレン、アクリル樹 脂、フッ素樹脂、ポリアミド、ポリエチレンテレフタレ ート、ポリプチレンテレフタレート、ポリフェニレンサ ルファイド、ポリエーテルエーテルケトン、ポリアセタ ール、ポリカーボネート、ポリスルホン、ポリフェニレ ンオキサイドなどが挙げられ、熱硬化性樹脂としては、 置%となるよう配合することが好ましく、特に好ましく。20、フェノール樹脂。メラミン樹脂、不飽和ポリエステル樹 脂、シリコーン樹脂、エボキシ樹脂などが挙げられる。 また、軟質熱可塑性樹脂としてエチレン/酢酸ビニル共 重合体、ポリエステルエラストマー、エチレン/プロピ レンターポリマー、エチレン/1-プテン共宣合体などを

[0027]

含有することもできる。

【実施例】次に、実施例により本発明をさらに具体的に 説明する。

[各種測定法]

日本電色工業社製の色差計2-290を用いた。試料とし てはポリエステル複合材料を融解したのち、0°Cの氷水 中で急冷して作成した非晶状態のものを使用した。

(b) 融点

パーキンエルマー社製DSC-7を用い、窒素雰囲気 下、10℃/分で室温から280℃まで定遠昇温した時の吸 熱ビークの極大値を与える温度をもって融点とした。

(c) 極限粘度

ポリエステル複合材料をフェノール/テトラクロロエタ

(d) 無機物含有率

有機化珪酸塩およびボリエステル複合材料について、バ ーキンエルマー社製TA-7を用い、窒素雰囲気下、20 ℃/分で室温から 900℃まで昇温した時の重置残存率を **魚機物含有率とした。**

(e) 硅酸層の層間距離

広角X線回折装置(理学電機社製、RAD-re型)を用い、 ポリエステル複合材料の層状珪酸塩の (GO1)面の底面反 射に由来する回折ピークより層間距離を求めた。

(5)

ASTM D-638に基づいて測定した。 (9) 曲け強度および曲け弾性率 ASTM D-790に基づいて測定した。

(h) 熱変形温度

ASTM D-648に基づいて、荷重1.86MPa で測定した。

【0028】実施例1

(有機化強酸塩の合成)合成フッ素雲母(商品名: 唯-1 90. コープケミカル社製) 200gを攪拌機付き反応容器に とり、絶水20リットルを加えスラリーを作成した。これ に臭化テトラブチホスホニウム 80gを加え1時間搬控し 10 離は7GAであった。 た。内容物を遠心分離したのち乾燥、紛砕し、有機化珪 酸塩(A) を得た。この有機化珪酸塩(A) の無機物含有率 は87%であった。

(ポリエステル複合材料の製造) ジメチルテレフタル酸 1.94kgとエチレングリコールG、93kgと有機化珪酸塩(A)? On とをエステル製造用5 リットルのオートクレープ中 で混合し、エステル交換触媒として 0.15gの酢酸亜鉛を 添加し、窒素雰囲気下 200~280 ℃でエステル交換反応 を行った。反応開始から3時間後、メタノールの発生が 終了したのち、0.58g の三酸化アンチンモンを添加し た。引き続いて温度 280°Cに保ち、毎分19mmhの速度で 反応缶内を0.1mmltgまで40分かけて徐々に減圧した。系 内の温度、減圧度をそのまま維持して0.1mmlg 到達から 3時間後に減圧から常圧に戻し、内容物をストランド状 に払い出し、冷却、固化後、切断してポリエステル複合 材料のペレットを得た。この復合材料の融点は 254℃、 極限站度は0.63d1/g、色差計で測定した上値は55であっ た。また無機物含有率は 3.0%、 達酸塩屋の層間距離は 40Åであった。

【0029】実施例2

(有機化珪酸塩の合成) 合成ナトリウムヘクトライト (商品名:SWN、コープケミカル社製) 200gを機控機 付き反応容器にとり、純水2Gリットルを加えスラリーを 作成した。これに臭化テトラブチルホスホニウム 85gを 加え1時間攪拌した。内容物を遠心分離したのち乾燥、 粉砕し、有機化珪酸塩(B) を得た。この有機化珪酸塩 (8) の無機物含有率は81%であった。

(ボリエステル複合材料の製造) 有機化珪酸塩(A) 70g の代わりに、有機化珪酸塩(B) 75g を用いた他はすべて を製造しペレットを得た。この複合材料の融点は 255 で、極限粘度は0.68d1/g 色差計で測定した上値は54で あった。また無機物含有率は 3.1%、珪酸塩層の層間距 離は85Åであった。

【0030】実施例3

(有機化珪酸塩の合成) 合成ナトリウムへクトライト (商品名:SWN、コープケミカル社製) 200aを概控機 付き反応容器にとり、絶水20リットルを加えスラリーを 作成した。これに臭化2-ヒドロキシエチルトリフェニ ルホスホニウム100gを加え1時間線針した。内容物を遠 50 内を0.1mHg まで40分かけて徐々に減圧した。系内の温

心分能したのち乾燥、粉砕し、有機化珪酸塩(C) を得 た。この有機化珪酸塩(C) の無機物含有率は75%であっ tc.

(ポリエステル複合材料の製造) 有機化珪酸塩(A) 70g の代わりに、有機化珪酸塩(C) 120gを用いた他はすべて 実施例1と同様の操作を行って、ポリエステル複合材料 を製造しペレットを得た。この複合材料の融点は 252 ℃. 便限粘度は0.65d1/g. 色差計で測定したL値は48で あった。また無機物含有率は 4.5%. 珪酸塩層の層間距

【0031】実施例4

(有機化珪酸塩の合成) 山形産モンモリロナイト(商品 名:クニピアF. クニミネ工業社製)200gを撹拌機付き 反応容器にとり、絶水20リットルを加えスラリーを作成 した。これに藏酸テトラキス(ヒドロキシメチル)ホス ホニウム80%水溶液 50gを加え1時間搬拌した。内容物 を遠心分離したのち乾燥、紛砕し、有機化珪酸塩(D) を 得た。この有機化珪酸塩(D) の無機物含有率は86%であ った。

(ポリエステル複合材料の製造)有機化珪酸塩(A) 70g 26 の代わりに、有機化珪酸塩(D) 10%を用いた他はすべて 箕槌倒1と同様の操作を行って、ポリエステル複合材料 を製造しペレットを得た。この複合材料の融点は 253 で、極限粘度は0.64d1/g、色差計で測定した上値は38で あった。また無機物含有率は 4.3%. 珪酸塩層の層間距 離は50Aであった。

【0032】実能例5

(有機化珪酸塩の合成) 山形産モンモリロナイト(商品 名:クニピアF. クニミネ工業社製)200gを鏝拌機付き 30 反応容器にとり、絶水20リットルを加えスラリーを作成 した。これに臭化テトラブチルホスホニウム190gを加え 1時間機拌した。内容物を遠心分離したのち乾燥、粉砕 し、有機化珪酸塩(E) を得た。この有機化珪酸塩(E) の 魚機物含有率は83%であった。

(ポリエステル複合材料の製造) 有機化硅酸塩(A) 70g の代わりに、有機化珪酸塩(E) 100gを用いた他はすべて 実施例1と同様の操作を行って、ポリエステル複合材料 を製造しペレットを得た。この復合材料の融点は 253 °C. 極限粘度は0.70d1/q. 色差計で測定した上値は40で 実施例1と同様の操作を行って、ポリエステル複合材料(40)あった。また無機物含有率は(4.1%)、珪酸塩層の層間距 離は50Aであった。

[0033]比較例1

ジメチルテレフタル酸1.94kgとエチレングリコール0.93 kgとをエステル製造用5ットルのオートクレーブ中で浪 台し、エステル交換触媒として 0.15gの酢酸亜鉛を添加 し、窒素雰囲気下 200~280 ℃でエステル交換反応を行 った。反応開始から3時間後、メタノールの発生が終了 したのち、6.58g の三酸化アンチンモンを添加した。引 き続いて温度 280°Cに保ち、毎分19mHaの速度で反応缶 (6)

度. 減圧度をそのまま維持して0.1mmHq 到達から3時間 後に減圧から常圧に戻し、内容物をストランド状に払い 出し、冷却、固化後、切断してポリエステル勧脂のペレ ットを得た。このポリエステル樹脂の融点は253 ℃、極 限钻度は0.68d1/g 色差計で測定したし値は53であっ た。

【0034】比較例2

(有機化珪酸塩の合成)合成フッ素雲母(商品名: ME-1 90. コープケミカル社製) 200gを銀針機付き反応容器に とり、純水20リットルを加えスラリーを作成した。これ 10 に塩化ジメチルジステアリルアンモニウム100gを加え! 時間攪拌した。内容物を退心分離したのち乾燥、紛砕 し、有機化珪酸塩(F) を得た。この有機化珪酸塩(F) の 無機物含有率は55%であった。

(ポリエステル複合材料の製造) 有機化珪酸塩(A) 70g の代わりに、有機化珪酸塩(F) 100gを用いた他は実施例 1と同様の操作を行って、ポリエステル復合材料を製造 しペレットを得た。この複合材料の融点は 230℃. 極限 粘度は0.47d1/q. 色差計で測定したし値は22であり、目 **視でも善しい着色が確認できた。また無機物含有率は3、 20 しペレットを得た。この複合材料の融点は 230℃ 極限** 2%、 建酸塩層の層間距離は60Åであった。

【0035】比較例3

《有機化珪酸塩の合成》合成ナトリウムへクトライト (商品名:SWN、コープケミカル社製) 200gを搬拌機 付き反応容器にとり、絶水26リットルを加えスラリーを 作成した。これに12-アミノドデカン酸 50aと機塩酸 (12N) 12mlとを加え1時間提拌した。内容物を遠心分 離したのち乾燥、粉砕し、有機化珪酸塩(G) を得た。こ

10

の有機化珪酸塩(G)の無機物含有率は80%であった。 (ポリエステル複合材料の製造) 有機化珪酸塩(A) 70g の代わりに、有機化珪酸塩(G) 100gを用いた他は実施例 1と同様の操作を行って、ポリエステル彼台材料を製造 レベレットを得た。この複合材料の融点は 230°C. 極限 粘度は0.40d7/g 色差計で測定したし値は22であり、目 視でも著しい着色が確認できた。また無機物含有率は3. 0%、 建酸塩層の層間距離は20Åであった。

【0036】比較例4

(有機化珪酸塩の合成) 山形産モンモリロナイト(商品 名:クニピアF. クニミネ工業性製) 200gを攪拌機付き 反応容器にとり、純水20リットルを加えスラリーを作成 した。これに塩化ジメチルベンジルステアリルアンモニ ウム120gを加え 1 時間鏝拌した。内容物を遠心分離した のち乾燥、粉砕し、有機化珪酸塩(H) を得た。この有機 化珪酸塩(H) の無機物含有率は63%であった。

(ポリエステル複合材料の製造) 有機化珪酸塩(A) 70g の代わりに、有機化珪酸塩(H) 100gを用いた他は実施例 1と同様の操作を行って、ポリエステル複合材料を製造 粘度は0.41d7/g. 色差計で測定したし値は20であり、目 視でも著しい着色が確認できた。また無機物含有率は3.

【0037】実施例1~5および比較例1~4の結果を 表1と表2にまとめた。

[0038]

【表】】

(7)

特開平11-1605

			` '					
	11					12		
		実施例						
		1	2	8	4	8		
原	部局	PET	PET	PET	PET	PET		
	唇状芽酸塩	M2-100	SWN	\$ W N	Jat' YF	9=t*3 F		
19	 有機 イオン	TBP	TBP	нтрр	тнр	TBP		
# IJ	無援物 含有率(%)	3.0	3. 1	4. 5	4. 3	4.1		
ス テ ル	珪酸層の(人) 層間距離	40	85	70	50	50		
故合	般点(で)	254	25\$	252	253	253		
材の 料物	獲限粘度 (61/g)	0.83	Ø. 68	0.85	0. 84	0.70		
性	I. 勸	\$ 5	54	48	38	40		

【表2】

PRT:ポリエチレンテレフタレート

MB-100:合成フッ素震母(コープケミカル社製)

SWN:白成ナトリウムヘクトライト(コープケミコル社製)

タニピアト:山形塵モンモリロナイト (クニミホ工業社製)

TBP:テトラブチルホスホニウム

HTPP:2-ヒドロキシエテルトリフュニルホスホニウム THP:テトラキス (ヒドロキシメチル) ホスホニウム

[0039]

特開平11-1605

	72				14			
		比較例						
	:	ì	2	8	4			
原	数胎	PET	PET	PET	PET			
	層伏珪酸塩	なし	ME-109	S W N	9=1°7F			
料	有機 イオン	なし	DMDS	ADA	DMBS			
ポ リ エ	無機物 含有率(%)	_	3. 2	\$.0	3.2			
ステル	建設層の(A) 層間距離	-	60	20	40			
複合	融点 (℃)	253	230	222	225			
材の 料靭	極限粘度 (d)/g)	0.68	0.47	0.40	0.41			
性	L値	51	22	25	20			

PET: ポリエチレンテレフタレート

13

ME-190:合成フッ素選母 (コープケミカル社製)

SWN:合成ナトリウムへクトライト(コープケミカル社製)

クニピアテ:山形産モンモリロナイト (クニミネ工業社製)

DMDS:ジメチルジステアリルアンモニウム ADA: 12-アミノドデカン酸プロトン付加物

DMBS:ジメチルベンジルステアリルアンモニウム

【0040】次に、各実施例1~5のポリエステル複合 材料について、乾燥したペレットを射出成形機に供給 し、シリンダー温度 285°C、金型温度90°Cで射出成形を 行い、厚み 3.2㎜の試験片を作成し、物性試験をおこな った。これらの複合材料を用いた試験片の引張り強度、 の値は、非強化のポリエステル樹脂 (比較例1) を用い た場合に較べて、いずれもその数値を10~20%上回るも のであった。

[0041]

【発明の効果】表1と表2の結果から分かるように、層

状珪酸塩の有機イオンとしてアンモニウムイオンを用い た場合には、得られるポリエステル複合材料の色調は著 しく損なわれる。さらに加えて、同一の重縮合時間で払 い出したとき、アンモニウムイオンを使用している場合 には、ポリエステルの極限粘度の低下が着しく高分子量 引張り弾性率。曲げ強度。曲け弾性率および熱変形温度。40 のものが得られない。また融点の低下も大きい。これに 対してホスホニウムイオンを用いる本発明では色調、融 点等の物性を損ねることなく、複合材料の製造が可能で あり、成形品、フィルム、繊維などとして電気・電子部 品、自動車部品、機械部品などの種々の用途に利用でき る.